# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Mai 2002 (16.05.2002)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/38565 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 487/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/12977

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. November 2001 (09.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 100 56 101.2 13. November 2000 (13.11.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TORMO I BLASCO, Jordi [ES/DE]; Mühlweg 47, 67117 Limburgerhof (DE). DITRICH, Klaus [DE/DE]; Hermann-Sinsheimer-Weg 11, 67161 Gönnheim (DE). SAUTER, Hubert [DE/DE]; Neckarpromenade 20, 68167 Mannheim (DE). CULL-MANN, Oliver [DE/DE]; Ortsstrasse 34, 64646 Heppenheim (DE). GEWEHR, Markus [DE/DE]; Goethestrasse 21, 56288 Kastellaun (DE). GRAMMENOS, Wassilios [GR/DE]; Borsigstrasse 5, 67063 Ludwigshafen (DE). MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Jean-Ganss-Strasse 21, 67227 Frankenthal (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Hoehnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). GYPSER, Andreas [DE/DE]; B 4.4, 68159 Mannheim (DE). [DE/DE]; RHEINHEIMER, Joachim Merziger Strasse 24, 67063 Ludwigshafen (DE). ROSE, Ingo

[DE/DE]; C 2,19, 68159 Mannheim (DE). SCHÄFER, Peter [DE/DE]; Römerstrasse 1, 67308 Ottersheim (DE). SCHIEWECK, Frank [DE/DE]; Lindenweg 4, 67258 Hessheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse 2, 64646 Heppenheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, 67117 Limburgerhof (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, 67434 Hambach (DE). STIERL, Reinhard [DE/DE]; Ginsterstrasse 17, 67112 Mutterstadt (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: 7-(R)-AMINO-TRIAZOLOPYRIMIDINES, THE PRODUCTION THEREOF AND USE OF THE SAME FOR COMBATING PHYTOPATHOGENIC FUNGI

(54) Bezeichnung: 7-(R)-AMINO-TRIAZOLOPYRIMIDINE, DEREN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG ZUR BEKÄMPFUNG VON PFLANZENPATHOGENEN PILZEN

(57) Abstract: The invention relates to 7-(R) aminotriazolopyrimidines of formula (I), in which the substituents and index have the following definitions:  $R^1$  represents hydrogen or methyl;  $R^2$  represents methyl;  $R^3$  represents  $C_2$ - $C_{10}$  alkyl,  $C_1$ - $C_4$  alkoxymethyl, or  $C_3$ - $C_{10}$  cycloalkyl;  $R^4$  represents halogen,  $C_1$ - $C_4$  alkyl,  $C_1$ - $C_4$  haloalkyl or  $C_1$ - $C_4$  alkoxy; n represents a number between 1 and 5; Y represents halogen, cyano,  $C_1$ - $C_4$  alkyl or  $C_1$ - $C_4$  alkoxy; whereby \* is a chirality centre with an R-configuration. The invention also relates to a method for producing said compounds, to agents containing the compounds and to the use thereof for combating harmful fungi.

(57) Zusammenfassung: 7-(R)-aminotriazolopyrimidine der Formel (I), in der die Substituenten und der Index die folgenden Bedeutungen haben: R¹ Wasserstoff oder Methyl; R² Methyl; R³ C₂-C₁₀-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxymethyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl; R⁴ Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Haloalkyl oder C₁-C₄-Alkoxy; n eine Zahl von 1 bis 5; Y Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy; wobei \* ein Chiralitätszentrum in R-Konfiguration ist. Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.





Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

7-(R)-amino-triazolopyrimidine, deren Herstellung und Verwendung zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Pilzen

#### 5 Beschreibung

Die Erfindung betrifft 7-(R)-amino-triazolopyrimidine der Formel I

10

15

in der die Substituenten und der Index die folgenden Bedeutungen haben:

- 20 R1 Wasserstoff oder Methyl;
  - R<sup>2</sup> Methyl;
  - $\label{eq:c2-C10-Alkyl, C1-C4-Alkoxymethyl, C3-C10-Cycloalkyl;} R^3 \quad \text{C}_2\text{-C}_{10}\text{-Alkyl, C}_1\text{-C}_4\text{-Alkoxymethyl, C}_3\text{-C}_{10}\text{-Cycloalkyl;}$

25

- $R^4$  Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Haloalkyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy;
- n eine Zahl von 1 bis 5;
- 30 Y Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy;

wobei \* ein Chiralitätszentrum in R-Konfiguration ist.

Weiterhin betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung 35 der Verbindungen der Formel I, Mittel zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Pilzen, welche die Verbindungen I enthalten, und die Verwendung der Verbindungen I zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Pilzen.

40 Aus WO-A 98/46607 sind racemische 5-Chlor-7-amino-6-(2,4,6-tri-fluorophenyl)-1,2,4-triazolo[1,5-α]pyrimidine bekannt. Weiterhin wird auf Seite 7, Absätze 1 und 2 der WO-A 98/46607 ganz allgemein erwähnt, daß bei Verbindungen mit einem chiralen Aminteil, die jeweiligen S-Enatiomeren besonders interessante fungizide Eigenschaften aufweisen würden.

PCT/EP01/12977

2

Aus WO-A 98/46608 sind racemische 5-Halogen-7-(fluoralkyl)amino-6-phenyl-1,2,4-triazolo[1,5-α]pyrimidine bekannt, wobei das α-C-Atom des 7-(Fluoralkyl)aminoteils chiral ist und eine CF<sub>3</sub>-Gruppe trägt. In dieser Schrift wird gelehrt, daß die jeweili-5 gen S-Enantiomeren besonders interessante fungizide Eigenschaften aufweisen würden.

Davon ausgehend, liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter Wirkung und/oder verbrei-10 tertem Wirkungsspektrum bereitzustellen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass diese Aufgabe gelöst wird mit Verbindungen, welche in 7-Stellung einen halogenfreien Aminorest tragen, der R-Konfiguration aufweist.

Die vorstehend aufgeführten Bedeutungen stellen Sammelbegriffe für individuelle Aufzählungen der einzelnen Gruppenmitglieder dar. Sämtliche Kohlenstoffketten können geradkettig oder verzweigt sein. Halogenierte Substituenten tragen vorzugsweise 1 bis 20 5 gleiche oder verschiedene Halogenatome.

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

25
Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

WO 02/38565

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B.

- 30 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
- 35 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 1-Ethyl-Dutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- 40 Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasser-45 stoffreste mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl,

3

2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 5 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 10 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-bute-15 nyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 20 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

- 25 Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl,
- 30 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl,
- 35 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;
- Cycloalkyl: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffringgliedern, z.B. C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl;

PCT/EP01/12977

4

WO 02/38565

Die Verbindungen I lassen sich vorzugsweise durch Umsetzung eines 7-Halogenotriazolopyrimidins der allgemeinen Formel II, in der die Substituenten R<sup>4</sup> und Y sowie der Index n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben, mit (R)-konfigurierten Aminen der Formel 5 III gewinnen.

Die Umsetzung der Verbindung II mit (R)-konfigurierten Aminen der Formel III erfolgt beispielsweise in einem inerten Lösungs- oder 15 Verdünnungsmittel, wie einem Chlorkohlenwasserstoff (insbesondere Dichlormethan, Trichlormethan), Aceton, Acetonitril, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon, einem aromatischen Kohlenwasserstoff (insbesondere Toluol oder Chlorbenzol) oder einem Ether (insbesondere Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan oder Dioxan).

In der Regel wird die Reaktion unter Verwendung einer Base (beispielsweise Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder insbesondere eines tertiären Amins) durchgeführt. Als besonders geeignet haben sich tertiäre Amine wie Triethylamin, Ethyldiisopropylamin oder Diazabicycloundecen erwiesen. Die Basen werden im Allgemeinen äquimolar oder im Überschuss verwendet. Außerdem kann es vorteilhaft sein, eine katalytische Menge eines Kronen-ethers (beispielsweise 30 18-Krone-6 oder 15-Krone-5) zuzusetzen.

Die Reaktionstemperatur liegt im Allgemeinen im Bereich von 0 bis 100°C, vorzugsweise 10 bis 35°C. Beispielsweise kann die Reaktion bei Raumtemperatur durchgeführt werden.

Zur Isolierung und Reinigung der erfindungsgemäßen Verbindungen können übliche Methoden wie Extraktion, Chromatographie oder Umkristallisation herangezogen werden.

40 Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten 7-Halogenotriazolopyrimidine II sind aus der Literatur bekannt oder können nach literaturbekannten Methoden hergestellt werden [vgl. WO-A 98/46607; EP-A 550 113]. Sie werden üblicherweise durch Umsetzung von 3-Amino-1,2,4-triazol mit 2-Phenylmalonestern bzw. 45 2-Phenylacetessigestern der Formel IV,

$$(R^4)_n \qquad IV$$

$$a) \quad Y^* = OR$$

$$b) \quad Y^* = R$$

. 5

45

in der der R<sup>4</sup> und der Index n die für Formel I gegebene Bedeutung haben und R für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl steht, hergestellt. Ausgehend von 2-Phenylmalonestern (IVa) lassen sich auf diese Weise 5,7-Dihy-10 droxy-6-phenyltriazolopyrimidine und mit den Diketonen IVb werden die 5-Alkyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine erhalten. Durch Verwendung der leicht zugänglichen 2-Phenylacetessigestern (IVb mit R=CH<sub>3</sub>) werden die 5-Methyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine erhalten [vgl. Chem. Pharm. Bull., 9, 801, (1961)]. Die Herstellung der Ausgangsverbindungen IV wird in EP-A 10 02 788 beschrieben.

Die so erhaltenen 5,7-Dihydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine und 5-Alkyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine werden mit Haloge20 nierungsmitteln zu den 7-Halogenotriazolopyrimidinen der Formel II umgesetzt. Bevorzugt werden Chlorierungs- oder Bromierungsmittel wie Phosphoroxybromid, Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid, Thionylbromid oder Sulfurylchlorid eingesetzt. Die Umsetzung kann in Substanz oder in Gegenwart eines Lösungsmittels durchgeführt verden. Übliche Reaktionstemperaturen betragen von 0 bis 150°C oder vorzugsweise von 80 bis 125°C.

Die Herstellung der Verbindungen I, bei denen Y Alkyl bedeutet, kann auch nach der in US-A 5,994,360 beschriebenen Weise - ausge30 hend von 5,7-Dichloro-6-phenyltriazolopyrimidinen, Chlor/AminAustausch in 7-Position und Substitution des Chlors durch einen Malonsäurerest mit anschließender Decarboxylierung - erfolgen.

Verbindungen I, bei denen Y Methoxy bedeutet, lassen sich vor35 teilhafterweise nach dem in WO-A 99/41255 beschriebenen Verfahren
- ausgehend von 5,7-Dichloro-6-phenyltriazolopyrimidinen, Chlor/
Amin-Austausch in 7-Position und Substitution von Chlor durch Methanolat - herstellen.

40 Die Herstellung der R-konfigurierten Amine III läßt sich wie anhand von (R)-3,3-Dimethyl-but-2-amin (R-DMBA) vorteilhaft auf dem in Schema 1 dargestellten Weg herstellen.

WO 02/38565

б

PCT/EP01/12977

Schema 1:

Die o.g. Synthese geht von racemischem 3,3-Dimethyl-but-2-amin 20 (rac-DMBA) aus, das - wie in J. Am. Chem. Soc., 1939(61), S.3500 bzw. J. Am. Chem. Soc., 1941(63), S.3135 beschrieben - zugänglich ist. Die Racematspaltung wird nach dem in WO-A 95/08636 und WO-A 97/10201 beschriebenen Verfahren durchgeführt. Dieses Verfahren umfaßt die folgenden Schritte:

25·

- 1) racemisches 3,3-Dimethylbut-2-ylamin wird mit einem Ester, dessen Säurekomponente ein Fluor-, Stickstoff-, Sauerstoffoder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms trägt, in Gegenwart einer Hydrolase enantioselektiv acyliert,
  - 2) das Gemisch aus (S)-3,3-Dimethylbut-2-ylamin (S-DMBA) und acyliertem (R)-3,3-Dimethylbut-2-ylamin (R-DMBAmid) wird anschließend getrennt und

35

3) das acylierte (R)-3,3-Dimethylbut-2-ylamin einer Amidspaltung unterzogen.

In den Schriften WO-A 95/08636 und WO-A 97/10201 werden für die 40 Racematspaltung besonders geeignete Ester und Hydrolasen im einzelnen aufgeführt, sodaß an dieser Stelle auf eine ausführliche Darstellung verzichtet werden kannn.

Als Hydrolasen werden vorzugsweise Proteasen und insbesondere Li-45 pasen verwendet. Besonders geeignet sind Lipasen aus *Pseudomonas*, z.B. Amano P oder die Lipase aus *Pseudomonas* spec. DSM 8246. Weitere besonders gut geeignete Hydrolasen sind die von Novo Nordisk

7

(Enzym Toolbox) erhältlichen Enzyme, insbesondere die Lipasen SP 523, SP 524, SP 525, SP 526 und Novozym® 435.

Das verwendete Enzym kann in nativer oder in immobilisierter Form 5 eingesetzt werden.

Amine der Formel III sind entweder kommerziell erhältlich oder über Racematspaltung wie in Schema I skizziert zugänglich.

10 Verbindungen I werden bevorzugt, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff oder Methyl, insbesondere Wasserstoff steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzügt, in denen  $\mathbb{R}^2$  für Methyl steht.

15 Daneben werden auch Verbindungen der Formel IA bevorzugt:

25 In Formel IA haben  ${\bf R}^1$ ,  ${\bf R}^3$  und  $({\bf R}^4)_n$  die für Formel I gegebene Bedeutung.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I und IA, in denen R<sup>3</sup> für Ethyl, iso-Propyl oder tert.Butyl, insbsondere für tert.Butyl 30 steht.

Verbindungen der Formel I werden bevorzugt, in denen n den Wert 2 oder 3, insbesondere 3 hat.

- 35 Vorzugsweise haben die Substituenten und Index n in der Formel I folgende Bedeutung:
  - R4 Fluor, Chlor, Methyl oder Methoxy, insbesondere Fluor;
  - 40 n die Zahl 2 oder 3, insbesondere die Zahl 3;
    - Y Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Methoxy, insbesondere Chlor;

Hinsichtlich  $(\mathbf{R}^4)_{\,\mathbf{n}}$  sind die folgenden Substituentenkombinationen 45 besonders bevorzugt:

8

```
2,6-Difluor;
2-Chlor,6-Fluor;
2,6-Dichlor;
2-Methyl-4-fluor;
5 2-Methyl-6-fluor;
2,4,6-Trifluor;
2,6-Difluor-4-methyl; 2,6-Difluor-4-methoxy;
Pentafluor
```

10 Insbesondere bevorzugt ist die Verbindung (R)-5-Chloro-7-(3,3-dimethylbut-2-yl)amino-6-(2,4,6-trifluorophenyl)-1,2,4-triazolo[1,5-a]pyrimidin.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den fol15 genden Tabellen zusammengestellten Verbindungen I bevorzugt. Die
in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen
außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der Kombination, in
der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des
betreffenden Substituenten dar.

20

#### Tabelle 1

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für Ethyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

# Tabelle 2

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für iso-Propyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

### Tabelle 3

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für tert. Butyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

## Tabelle 4

Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für n-Propyl steht und die Kombination der Reste  $(\mathbb{R}^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

# Tabelle 5

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für n-Butyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45

#### Tabelle 6

Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für

WO 02/38565

n-Pentyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 7

5 Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für n-Hexyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 8

10 Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für n-Heptyl steht und die Kombination der Reste (R4) $_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 9

15 Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für n-Octyl steht und die Kombination der Reste  $(\mathbb{R}^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 10

20 Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für n-Nonyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbin- $\sim$  dung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 11

25 Verbindungen der Formel IA, in denen  ${\rm R}^1$  für Wasserstoff,  ${\rm R}^3$  für iso-Butyl steht und die Kombination der Reste  $(\mathbb{R}^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

# Tabelle 12

30 Verbindungen der Formel IA, in denen  $\mathbb{R}^1$  für Wasserstoff,  $\mathbb{R}^3$  für Cyclopropyl steht und die Kombination der Reste  $(\mathbb{R}^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

# Tabelle 13

35 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für Cyclohexyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 14

40 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Wasserstoff,  $R^3$  für Methoxymethyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

#### Tabelle 15

45 Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Methyl,  $R^3$  für Ethyl steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung je-

10

weils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 16

Verbindungen der Formel IA, in denen  $R^1$  für Methyl,  $R^3$  für n-Hexyl 5 steht und die Kombination der Reste  $(R^4)_n$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle A

10	Nr.	(R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>
10	. A-1	2-C1-6-F
	A-2	2,6-F <sub>2</sub>
	A-3	2,6-Cl <sub>2</sub>
	· A-4	2-CH <sub>3</sub> -6-F
15	A-5	2,4,6-F <sub>3</sub>
	A-6	2,6-F <sub>2</sub> -4-OCH <sub>3</sub>
	A-7	F <sub>5</sub>
	A-8	2-CH <sub>3</sub> -4-F
20	A-9	2-CF <sub>3</sub>
	A-10	2-OCH <sub>3</sub> -6-F
	A-11	2-OCH <sub>3</sub> -4,6-F <sub>2</sub>

Die neuen Verbindungen I zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten und Basidiomyceten, aus und können als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden. Sie besitzen zum Teil bemerkenswert hohe systemische Beweglichkeit und Wirksamkeit nach Boden- und insbesondere auch nach Blattapplikation.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen,

- 35 Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.
- 40 Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:
  - Alternaria-Arten, Podosphaera-Arten, Sclerotinia-Arten, Physalospora canker an Gemüse und Obst,
- 45 Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
  - Corynespora cassiicola an Gurken,

- Colletotrichum-Arten an Obst und Gemüse,
- · Diplocarpon rosae an Rosen,
- Elsinoe fawcetti und Diaporthe citri an Citrus-Früchten,
- Sphaerotheca-Arten an Kürbisgewächsen, Erdbeeren und Rosen,
- 5 Cercospora-Arten an Erdnüssen, Zuckerrüben und Auberginen,
  - Erysiphe cichoracearum an Kürbisgewächsen,
  - · Leveillula taurica an Paprika, Tomaten und Auberginen,
  - Mycosphaerella-Arten an Äpfeln und japanischer Aprikose,
  - Phyllactinia kakicola, Gloesporium kaki, an japanischer Apri-
- 10 kose,
  - Gymnosporangium yamadae, Leptothyrium pomi, Podosphaera leucotricha und Gloedes pomigena an Äpfeln,
  - Cladosporium carpophilum an Birnen und japanischer Aprikose,
  - Phomopsis-Arten an Birnen,
- 15 Phytophthora-Arten an Citrusfrüchten, Kartoffeln, Zwiebeln, insbesondere Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
  - Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
  - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
  - Glomerella cingulata an Tee,
- 20 Drechslera- und Bipolaris- Arten an Getreide und Reis,
  - Mycosphaerella-Arten an Bananen und Erdnüssen,
  - Plasmopara viticola an Reben,
  - Personospora-Arten an Zwiebeln, Spinat und Chrysantemen,
  - Phaeoisariopsis vitis und Sphaceloma ampelina an Grapefruits,
- 25 Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
  - Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
  - · Puccinia-Arten und Typhula-Arten an Getreide und Rasen,
  - Pyricularia oryzae an Reis,
  - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
- 30 Stagonospora nodorum und Septoria tritici an Weizen,
  - · Uncinula necator an Reben,
  - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
  - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.
- 35 Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie Paecilomyces variotii im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.
- 40 Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze 45 erfolgen.

PCT/EP01/12977 WO 02/38565

12

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je 5 nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm 10 Saatgut benötigt.

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im 15 Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, 20 Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

- 25 Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfs-30 lösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Was-35 ser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergier-
- Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Al-45 kylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate und Fettsäuren sowie deren Alkali- und Erdalkalisalze, Salze von sulfatiertem Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem

40 mittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

13

Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit
Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs,

- 15 aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B.
- 20 Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser, in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen 25 Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden,

- 30 wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.
  - Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs.
- 40 Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

14

Beispiele für Formulierungen sind:

5

40

I. 5 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 95 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 5 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

- II. 30 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kiesel-säuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit (Wirkstoffgehalt 23 Gew.-%).
- 15 III. 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 90 Gew.-Teilen Xylol, 6 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 2 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 9 Gew.-%).
- IV. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 60 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 5Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 16 Gew.-%).
- 30 V. 80 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen (Wirkstoffgehalt 80 Gew.-%).
  - VI. Man vermischt 90 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl- $\alpha$ -pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist (Wirkstoffgehalt 90 Gew.-%).
- VII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungs-produktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines

15

Verteilen der Lösung in 100 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

- 5 VIII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0.1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- IX. 10 Gew.-Teile der erfindungsgemäßen Verbindung werden in 63 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 27 Gew.-Teilen Dispergiermittel (beispielsweise eine Mischung aus 50 Gew.-Teilen des Anlagerungsprodukts von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 50 Gew.-Teilen des Anlagerungsprodukts von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl) gelöst. Die Stammlösung wird anschließend durch Verteilen in Wasser auf die gewünschte Konzentration verdünnt, z.B. auf eine Konzentration im Bereich von 1 bis 100 ppm.
- Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen 25 oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Versteuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.
- Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten 35 oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden.
- 40 Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.
- 45 Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%. Häufig reichen be-

16

reits geringe Wirkstoffmengen an Verbindung I in der anwendungsfertigen Zubereitung aus, z.B. 2 bis 200 ppm. Ebenso sind anwendungsfertige Zubereitungen mit Wirkstoffkonzentrationen im Bereich von 0,01 bis 1 % bevorzugt.

5

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

10

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungizi20 den oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

- 25 Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:
  - Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylen-
- bisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zinkethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylenbis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-
- 35 bis-(thiocarbamoyl)disulfid;
  - Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,
     2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat,
     2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat,
     5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;
- 40 heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2-Chlor-N-(4'-chlor-biphenyl-2-yl)-nicotinamid, 2,4-Di-chlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimido-phosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachi-
- non, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamo-yl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonyl-amino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazol-

yl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetra-hydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,

- N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure-diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanme-thylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
- 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-me-
- thoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-benzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-1-(2,2,2-trichlorethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin
- bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw.
  dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol,
- 25 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-ylethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol,
- (2RS,3RS)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)-oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol, α-(2-Chlorphenyl)-α-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol,
  1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
- 35 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
  - Strobilurine wie Methyl-E-methoxyimino-[α-(o-tolyloxy)-o-to-lyl] acetat, Methyl-E-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yl-oxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2-phenoxyphenyl)]-acetamid, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2,5-dime-
- thylphenoxy)-o-tolyl]-acetamid, Methyl-E-2-{2-[2-trifluorme-thylpyridyl-6-]oxymethyl]-phenyl}3-methoxyacrylat, (E,E)-Methoximino-{2-[1-(3-trifluormethylphenyl)-ethylidenaminooxyme-thyl]-phenyl}-essigsäuremethylester, Methyl-N-(2-{[1-(4-chlor-phenyl)-1H-pyrazol-3-yl]oxymethyl}phenyl)N-methoxy-carbamat,
- 45 Anilinopyrimidine wie N-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-anilin, N-[4-Methyl-6-(1-propinyl)-pyrimidin-2-yl]-anilin, N-[4-Methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl]-anilin,

WO 02/38565

- 18 Phenylpyrrole wie 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyrrol-3-carbonitril,
- Zimtsäureamide wie 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremorpholid, 3-(4-Fluorphenyl)-3-(3,4-dimethoxy-
- phenyl)-acrylsäuremorpholid,
  - sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 1-(3-Brom-6-methoxy-2-methyl-phenyl)-1-(2,3,4-trimethoxy-6-methyl-phenyl)-methanon, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Me-
- thyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, 10 DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-di-
- oxo-1,3-oxazolidin, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-5-methyl-5-methoxyme-15 thyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsaureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pen-
- tyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor- $\alpha$ -(1H-1,2,4-triazolyl-1-20 methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol, 5-Chlor-2-cyano-4-p-tolyl-imidazol-1-sulfonsäuredimethylamid,
- 3,5-Dichlor-N-(3-chlor-1-ethyl-1-methyl-2-oxo-propyl)-4-methyl-25 benzamid.

Synthese der Vorstufe

- 30 Herstellung von (R)-3,3-Dimethyl-2-butylamin (die Synthese erfolgte gemäß Schema 1 auf S. 5, der Beschreibung)
  - a) Racematspaltung
- 280 g (2,75 mol) racemisches 3,3-Dimethyl-2-butylamin wurden vor-35 gelegt, auf ca. 15°C gekühlt und mit 187 g (1,42 mol) Methoxyessigsäure-iso-Propylester versetzt. Anschließend gab man 3 g Novozym® 435 (= Lipase aus Candida antarctica) zu und rührte 2 Tage bei 25-30°C nach. Danach betrug die optische Reinheit des (S)-3,3-Dimethyl-2-butylamins (S-DMBA) 97% ee und die des gebil-
- 40 deten N-(3,3-Dimethyl-2-butyl)- $\alpha$ -methoxyacetamids (R-DMBAmid) 99,3% ee (Umsatz: 49,4 %). Der Katalysator wurde abgesaugt und zweimal mit je 30 ml iso-Propanol nachgewaschen. Die vereinten Filtrate wurden über einen Dünnfilmverdampfer destillativ getrennt. Bei einem Kopfdruck von 50 mbar und einer Manteltempera-
- 45 tur von 140°C ging über Kopf ein Gemisch aus iso-Propanol und S-DMBA mit einer Siedetemperatur von 45°C über. Der schwerflüchtige Sumpf bestand aus R-DMBAmid und unumgesetztem Acylierungs-

WO 02/38565 19

mittel, Methoxyessigsäure-iso-Propylester. Diese schwerflüchtige Mischung wurde nochmals über den Dünnfilmverdampfer gegeben. Nun wurde eine Manteltemperatur von 140°C und ein Kopfdruck von 35 mbar eingestellt. Über Kopf ging bei 60°C das unumgesetzte Acylie-5 rungsmittel, Methoxyessigsäure-iso-Propylester, über. Der schwerflüchtige Sumpf bestand aus reinem R-DMBAmid (ee: 99.3 %), Ausbeute: 249 g (94%).

b) Amidspaltung und Reindestillation:

35

- 10 190 g (1,1 mol) R-DMBAmid wurde mit 100 g Triethanolamin verdünnt und unter Rühren auf 120°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurden innerhalb von zwei Stunden 150 g 50 %ige Natronlauge und danach 100 g Wasser zugefahren. Das gebildete (R)-3,3-Dimethyl-2-butylamin (R-DMBA) destillierte als Azeotrop mit Wasser ab (Kopftempe-
- 15 ratur: 84-86°C). Der Rücklauf wurde über einen Phasenscheider geführt und das als Oberphase abgeschiedene wässrige Amin ausgetragen. Die Unterphase (Wasser) wurde wieder in den Reaktionskolben zurückgeführt. Man kochte aus, bis die Kopftemperatur für 6 Stunden über 95°C blieb.Das abgeschiedene wässrige Amin (Wassergehalt:
- 20 45%) wurde mit 100 ml n-Hexan versetzt und die Mischung zum Rückfluss erhitzt. Bei einer Kopftemperatur von 61°C destillierte ein Heteroazeotrop bestehend aus n-Hexan und Wasser. Das Azeotrop wurde bei totalem Rücklauf über einen Phasenscheider geführt und die wässrige Unterphase abgetrennt. Die Oberphase lief in den De-
- 25 stillationskolben zurück. Als alles Wasser ausgekreist war, stieg die Kopftemperatur auf 69°C. Mit einem Rücklauf-Ablaufverhältnis von 5:1 wurde der Schlepper n-Hexan abdestilliert. Als die Temperatur auf 71°C anstieg, wurde das Rücklauf-Ablaufverhältnis auf 10:1 erhöht und bis zu einer Kopftemperatur von 103°C eine Zwi-
- 30 schenfraktion genommen. Das Reinprodukt destillierte bei 103°C. Man erhielt 105 g (99%) Produkt als farblose Flüssigkeit.

 $1_{H-NMR}$  (360 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 0.85 ppm (s, 9 H), 1.00 ppm (d, J = 7 Hz, 3 H), 1.25 ppm (s, breit, 2H), 2.60 ppm (q, J = 7 Hz, 1 H).

Herstellung von 5,7-Dihydroxy-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-1,2,4triazolo[1,5-α]pyrimidin

Ein Gemisch aus 22 mmol 2-(2,4,6-Trifluorphenyl)malonsäurediethy-40 lester, 24 mmol Triethylamin und 22 mmol 3-Amino-1, 2, 4-triazol wurde unter Rühren 6 Stunden auf 180°C erhitzt. Anschließend wurde die Reaktionsmischung auf 50°C abgekühlt, mit einer Lösung von 2,2 g Natriumhydroxid in 25 ml Wasser versetzt und für 30 Minuten gerührt. Die wäßrige Phase wurde mit Ether gewaschen und dann mit

45 konz. Salzsäure angesäuert. Der ausgefallene farblose Festkörper wurde abfiltriert, mit Wasser und Diisopropylether gewaschen und

20

getrocknet. Die Ausbeute an der Titelverbindung betrug 85% (Smp.:200-201°C).

Herstellung von 5.7-Dichloro-6-(2.4.6-trifluorphenyl)-1.2.4-5 triazolo[1.5- $\alpha]$  pyrimidin

16 mmol 5,7-Dihydroxy-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-1,2,4-triazolo-[1,5-α]pyrimidin wurden in 20 ml Phosphoroxychlorid 4 Stunden zum Sieden erhitzt. Das überschüssige Phosphoroxychlorid wurde abde10 stilliert. Der Destillationsrückstand wurde auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 100 ml Dichlormethan versetzt. Anschließend wurden 125 ml Wasser bei Temperaturen unter 40°C zugetropft. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet, dann wurde das Lösungsmittel abdestilliert. Im Reaktionsgefäß verblieb ein 15 farbloser Festkörper in einer Ausbeute von 72 % (Smp. 125-126°C).

Synthese der Wirkstoffe

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vor20 schriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die
so erhaltenen Verbindungen sind in den anschließenden Tabellen
mit physikalischen Angaben aufgeführt.

#### 25 Beispiel 1

Herstellung von (R)-5-Chloro-7-(3,3-dimethylbut-2-yl)-amino-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-1,2,4-triazolo[1,5- $\alpha$ ] pyrimidin

- 30 Eine Mischung aus 1,4 mmol (R)-3,3-Dimethyl-2-butylamin, 1,4 mmol Triethylamin und 10 ml Dichlormethylamin wurde zu einer Mischung von 1,4 mmol 5,7-Dichloro-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-1,2,4-tri-azolo[1,5-α]pyrimidin in 30 ml Dichlormethan unter Rühren eingetragen. Anschließend wurde die Reaktionsmischung 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und schließlich mit 1 N Salzsäure und Wasser gewaschen. Die organische Phase wurde über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum abdestilliert. Das Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie auf
- Kieselgel gereinigt. In 76% Ausbeute wurde die Titelverbindung in 40 Form von farblosen Kristallen erhalten (Smp.:  $169-171^{\circ}C$ ).

Tabelle A

5

H<sub>3</sub>C N R<sup>1</sup> (R<sup>4</sup>)<sub>n</sub>

IA

	Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	(R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	phys. Daten (schmp.[°C]
10	I-1	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-C1-6-F	147
	I-2	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-C1-6-F	145
	I-3	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-C1-6-F	. 191
	I-4	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2,6-F <sub>2</sub>	176
15	I-5	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2,6-F <sub>2</sub> .	149
	I-6	Н	C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2,6-F <sub>2</sub>	· 175
	I-7	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2,6-Cl <sub>2</sub>	123
	I-8	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2,6-Cl <sub>2</sub>	132
20	I-9	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2,6-Cl <sub>2</sub>	216
	I-10	: H .	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -6-F	123
-	I-11	н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-CH <sub>3</sub> -6-F	116/132
	I-12	н -	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -6-F	158/203
25	I-13	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	. 87
23	I-14	H ·	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	87
	I-15	H	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	170
	I-16	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2,6-F <sub>2</sub> -4-OCH <sub>3</sub>	129
	I-17	н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2,6-F <sub>2</sub> -4-OCH <sub>3</sub>	141
30	I-18	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2,6-F <sub>2</sub> -4-OCH <sub>3</sub>	186
	I-19	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	F <sub>5</sub>	99
	I-20	H	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	F <sub>5</sub>	152
	I-21	H	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	$F_5$	109
35	I-22	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-F	124
	1-23	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-F	123
	1-24	H	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-F	154
	I-25 .	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-CF <sub>3</sub>	154
40	I-26	Н	C (CH3)3	2-CF <sub>3</sub>	142
	1-27	H	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	91
	I-28	Н	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	189
	I-29	H	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	169
45	I-30	Н	(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> CH <sub>3</sub>	2,4,6-F <sub>3</sub>	175
40	I-31	H	cyclohexyl	2,4,6-F <sub>3</sub>	145
	1-32	Н	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>	2;4,6-F <sub>3</sub>	97

	Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	(R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	phys. Daten (schmp.[°C]
5	I-33	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-C1	114
	1-34	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-Cl	130
	I-35	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-CH <sub>3</sub> -4-C1	159
	I-36	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-F-4-CH <sub>3</sub>	
İ	I-37	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-F-4-CH <sub>3</sub>	
	I-38	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-F-4-CH <sub>3</sub>	
10	I-39	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-F-6-OCH <sub>3</sub>	
	I-40	Н	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-F-6-OCH <sub>3</sub>	
	I-41	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-F-6-OCH <sub>3</sub>	
15	1-42	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	2-C1	110
	I-43	Н.	CH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	2-C1	95/112
	I-44	Н	C (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	2-C1	152/196

Aufgrund der chiralen 7-Aminogruppe und der gehinderten Rotation der 6-Phenylgruppe existieren bei unsymmetrischer Phenylsubstitution jeweils zwei Diastereomeren, die sich in den physikalischen Eigenschaften unterscheiden können.

### Anwendungsbeispiele

# Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Wettol® EM (nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Ricinusöl) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Allgemeine Bemerkungen zu den Anwendungsbeispielen 1 bis 4

In der WO-A 98/46607 sind einige der unten aufgeführten Verbindungen als Racemat beschrieben. Desweiteren wird auf Seite 7, Absätze 1 und 2 insbesondere im Hinblick auf Verbindungen mit einer Haloalkylamin-Substitution in 7-Stellung die Bevorzugung der S-Enantiomere herausgestellt. Die vorliegenden Verbindungen weisen in 7-Stellung einen nicht halogenierten Alkylamin-Teil auf. In Analogie hätte man auch hier eine erhöhte Wirksamkeit der S-

23

Enantiomere erwartet. In den folgenden Versuchen wird jeweils das R-Enantiomer und das S-Enantiomer einander gegenübergestellt.

Anwendungsbeispiel 1 : Kurative Wirksamkeit gegen Weizenbraunrost 5 verursacht durch *Puccinia recondita* 

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizensämlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit Sporen des Braunrostes (Puccinia recondita) bestäubt. Danach wurden die Töpfe für 24 Stunden in eine Kammer 10 mit hoher Luftfeuchtigkeit (90 bis 95%) und 20 bis 22°C gestellt. Während dieser Zeit keimten die Sporen aus und die Keimschläuche drangen in das Blattgewebe ein. Die infizierten Pflanzen wurden am nächsten Tag mit einer wäßrigen Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon 15 und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, tropfnaß besprüht. Nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C und 65 bis 70% relativer Luftfeuchte für 7 Tage kultiviert. Dann wurde das Ausmaß der Rostpilzentwicklung auf den Blättern ermittelt.

	Wirkstoff aus Tabelle I	%-Befall der Blätter nach Applkation von ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffaufbereitung			
		250	63	16 ppm	
25	Nr. I1 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	0 15	3 20	5 60	
	Nr. I2 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	5 100	5 100	15 100	
30	I3 (R)-Amin Ver- gleich (S)-Amin	20 100	/	/	
	Nr. I4 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	10 100	20 100	100	
	Nr. I5 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	10 100	10 100	/	
35	Nr. I7 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	/	/	100	
	Nr. I10 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	15 100	40 100	60 100	

40	Wirkstoff aus Tabelle I	%-Befall der Blätter ppm - haltiger wä bereitung	· nach Apr Briger Wir	olkation von k- stoffauf-
		250	63	16 ppm
45	Nr. I11a (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	5 30	5 60	80 100

Wirkstoff %-Befall der Blätter nach App aus Tabelle I ppm - haltiger wäßriger Wir bereitung	lkation von k- stoffauf-
• • •	
250 63	16 ppm
5 Nr. I11b (R)-Amin 5 20 Vergleich (S)-Amin 100 100	/
Nr. I13 (R)-Amin / 0 Vergleich (S)-Amin / 3	. 3 60
Nr. I14 (R)-Amin / 0 Vergleich (S)-Amin / 5	0 100
Nr. I15 (R)-Amin 0 0 Vergleich (S)-Amin 100 100	100
Nr. I16 (R)-Amin / 0 Vergleich (S)-Amin / 5	7 100
15 Nr. I22 (R)-Amin 3 5 Vergleich (S)-Amin 100 100	30 100
Nr. I23 (R)-Amin 0 0 Vergleich (S)-Amin 100 100	3 100
Nr. I27 (R)-Amin 40 / Vergleich (S)-Amin 100 /	. /.
Nr. I32 (R)-Amin 15 70 Vergleich (S)-Amin 80 100	/
Nr. I42 (R)-Amin 5 20 Vergleich (S)-Amin 15 60	30 100
Nr. I44a (R)-Amin 60 / Vergleich (S)-Amin 100 /	/
Unbehandelt 100	

Anwendungsbeispiel 2 : Wirksamkeit gegen die Netzfleckenkrankheit der Gerste verursacht durch Pyrenophora teres

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gerstenkeimlingen der Sorte "Igri" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10% Wirkstoff, 85% Cyclohexanon und 5% Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht und 35 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit einer wäßrigen Sporensuspension von Pyrenophora teres, dem Erreger der Netzfleckenkrankheit inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 95 bis 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 6 Tagen 40 wurde das Ausmaß der Krankheits-entwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

	25				
Wirkstoff aus Tabelle I	%-Befall der Blätter nach Applikation von ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffauf- bereitung				
	250	63	16 ppm		
Nr. I1 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	//	0 20	50 100		
Nr. I5 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	//	//	20 80		
Nr. I6 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	. /	0 5	0 60		
Nr. I7 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	15 100	30 100	80 100		
Nr. I8 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	15 100	15 100	40 100		
Nr. I9 (R)-Amin	0 100	0 100	0 100		
Nr. I10 (R)-Amin	3 40	3 100	/		
Nr. I11a (R)-Amin	0 100	0 100	5. 100		
Nr. I11b (R)-Amin	0 100	15 100	/		
Nr. I12a (R)-Amin	0 100	0 100	0 100		
Nr. I12b (R)-Amin	0 100	7 100	7 100		
Nr. I13 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	/	/	20 60		
Nr. I14 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	/	/	3 40		
Nr. I19 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	30 80	. /	. /		
Nr. I20 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	. 0 7	. 10 40	30 100		
Nr. I22 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	/	7	7 80		
Nr. I23 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	/	/	0 60		
Nr. I27 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	0 7	0 90	3 100		
Nr. I28 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	20 100	40 100	90 100		
Nr. I31 (R)-Amin	0	3 80	40. 100		
Nr. I32 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	0 30	0 80	5 90		
	Nr. I1 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin  Nr. I5 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin  Nr. I6 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin  Nr. I7 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin  Nr. I8 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I9 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I10 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I11a (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I11b (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I12a (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I12b (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I12b (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I12 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I13 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I14 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I19 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I20 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I21 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I22 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I23 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I27 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I28 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I28 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin  Nr. I31 (R)-Amin  Vergleich (S)-Amin	Wirkstoff aus Tabelle I         %-Befall der Blätter ppm - haltiger wäß bereitung           Nr. I1 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         /           Nr. I5 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         /           Nr. I6 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         /           Nr. I7 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         15           Vergleich (S)-Amin         100           Nr. I8 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         100           Nr. I9 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         3           Vergleich (S)-Amin         40           Nr. I11a (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I11b (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I12a (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I12b (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I13 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I14 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         /           Nr. I20 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I21 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I22 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         /           Nr. I23 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I23 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I28 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0           Nr. I31 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin         0	wirkstoff         %-Befall         der Blätter         nach Appl:           ppm - haltiger wäßriger wirk         bereitung           Nr. I1 (R)-Amin         /         0           Vergleich (S)-Amin         /         0           Nr. I5 (R)-Amin         /         /           Vergleich (S)-Amin         /         0           Nr. I6 (R)-Amin         /         5           Nr. I7 (R)-Amin         15         30           Vergleich (S)-Amin         100         100           Nr. I8 (R)-Amin         100         100           Nr. I9 (R)-Amin         100         100           Nr. I9 (R)-Amin         100         100           Nr. I10 (R)-Amin         3         3           Vergleich (S)-Amin         40         100           Nr. I11a (R)-Amin         0         0           Vergleich (S)-Amin         100         100           Nr. I12a (R)-Amin         0         0           Vergleich (S)-Amin         100         100           Nr. I12a (R)-Amin         0         0           Vergleich (S)-Amin         100         100           Nr. I12b (R)-Amin         0         0           V		

	Wirkstoff aus Tabelle I		likation von k- stoffauf-	
5		250	63	16 ppm
	Nr. I44a (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	//	7 30	60 100
	Unbehandelt		100	

Anwendungsbeispiel 3 : Protektive Wirksamkeit gegen die Septoria-Blattfleckenkrankheit des Weizens verursacht durch Septoria tritici

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte "Riband" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden sie mit einer wässrigen Sporensuspension von Septoria tritici inokuliert. Die Suspension enthielt 2.0 x 106 Sporen/ml. Die Versuchspflanzen wurden anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 18 und 22°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit nahe 100 % aufgestellt. Nach 2 Wochen wurde das Ausmaß der Krankheitsentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

25	Wirkstoff aus Tabelle I	%-Befall der Blätter nach Applikation von ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffaufbereitung			
		· 250	63	16 ppm	
30	Nr. I2 (R)-Amin	0	0	0	
	Vergleich (S)-Amin	. 90	90	90	
	Nr. I4 (R)-Amin	3	15	20	
	Vergleich (S)-Amin	90	100	100	
	Nr. I5 (R)-Amin	15	15	15	
	Vergleich (S)-Amin	100	100	100	
35	Nr. I7 (R)-Amin	15	30.	70	
	Vergleich (S)-Amin	90	90	90	
	Nr. I8 (R)-Amin	30	30	70	
	Vergleich (S)-Amin	90	90	90	
40	Nr. I14 (R)-Amin	15	15	15	
	Vergleich (S)-Amin	70	70	90	
10	Nr. I16 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	70 90	70 90	/	
	Nr. I17 (R)-Amin	10	10	10	
	Vergleich (S)-Amin	90	90	90	
45	Nr. I18 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	30 80	/	/	
	Nr. I19 (R)-Amin	10	10	50	
	Vergleich (S)-Amin	90	90	90	

PCT/EP01/12977 WO 02/38565

27

	Wirkstoff aus Tabelle I	%-Befall der Blätter nach Applikation von ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffaufbereitung			
		250	63	16 ppm	
5	Nr. I20 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	10 90	10 90	10 90	
	Nr. I25 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	0 100	0 100	0 100	
10	Nr. I26 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	0 100	0 100	3 100	
	Nr. I44a (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	7	7 100	60 100	
	Nr. I44b (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	10 80	10 80	30 80	
15	Unbehandelt		100		

Anwendungsbeispiel 4 : Wirksamkeit gegen Weizenmehltau verursacht durch Blumeria graminis forma specialis tritici

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte 20 "Kanzler" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht und 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit Sporen des Weizenmehltaus (Blumeria graminis forma specialis tri-25 tici) bestäubt. Die Versuchspflanzen wurden anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 60 bis 90 % relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 7 Tagen wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt. 30

%-Befall der Blätter nach Applikation von Wirkstoff ... ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffaufaus Tabelle I bereitung 63 16 ppm 250 35 / 40 40 Nr. I.-2 (R)-Amin / . 100 -Vergleich (S)-Amin 100 60 80 60 Nr. I.-4 (R)-Amin 100 100 100 Vergleich (S)-Amin 40 Nr. I.-5 (R)-Amin 40 40 20 100 100 · 100 Vergleich (S)-Amin 1 50 40 Nr. I.-6 (R)-Amin 90 90 Vergleich (S)-Amin 60 Nr. I.-7 (R)-AminVergleich (S)-Amin 100 45 15 60 Nr. I.-10 (R)-Amin 100

100

Vergleich (S)-Amin

	Wirkstoff %-Befall der Blätter nach Applikation vo aus Tabelle I ppm - haltiger wäßriger Wirk- stoffauf bereitung					
	·	250	63	16 ppm		
5	Nr. I11a (R)-Amin	5	7	7		
	Vergleich (S)-Amin	60	60	80		
	Nr. I11b (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	30 60	30 60	<i>I</i>		
10.	Nr. I12a (R)-Amin	· 7	7	7		
	Vergleich (S)-Amin	100	100	100		
	Nr. I12b (R)-Amin	60	60	60		
	Vergleich (S)-Amin	100	100	100		
	Nr. I13 (R)-Amin Vergleich (S)-Amin	//	40 60	60 100		
15	Nr. I14 (R)-Amin	20	30	30		
	Vergleich (S)-Amin	80	80	100		
	Nr. I15 (R)-Amin	3	7	7		
	Vergleich (S)-Amin	.40	80	- 90		
20	Nr. I16 (R)-Amin	20	40	40		
	Vergleich (S)-Amin	100	100	100		
	Nr. I17 (R)-Amin	60	60	60		
	Vergleich (S)-Amin	100 · · ·	·100	100		
	Nr. I19 (R)-Amin	7	7	- /		
	Vergleich (S)-Amin	30	30	/.		
25	Nr. I20 (R)-Amin	5	20	30		
	Vergleich (S)-Amin	40	40	80		
	Nr. I22 (R)-Amin		3	5		
	Vergleich (S)-Amin	70	70	80		
	Nr. I23 (R)-Amin	3	5	15		
	Vergleich (S)-Amin	40	60	60		
30	Nr. I24 (R)-Amin	3	5	10		
	Vergleich (S)-Amin	15	60	60		
	Nr. I31 (R)-Amin	5	7	15		
	Vergleich (S)-Amin	15	50	50		
35	Nr. I44a (R)-Amin	30	30	50		
	Vergleich (S)-Amin	100	100	100		
•	Unbehandelt		100			

In den oben genannten Versuchen zeigt das R-Enantiomer in allen Fällen eine wesentlich bessere Wirksamkeit als das S-Enantiomer.

# Patentansprüche

1. 7-(R)-amino-triazolopyrimidine der Formel I

5

10

in der die Substituenten und der Index die folgenden Bedeutungen haben:

15

- R1 Wasserstoff oder Methyl;
- R<sup>2</sup> Methyl;
- 20  $R^3$   $C_2-C_{10}$ -Alkyl,  $C_1-C_4$ -Alkoxymethyl,  $C_3-C_{10}$ -Cycloalkyl;
  - $R^4$  Halogen,  $C_1-C_4$ -Alkyl,  $C_1-C_4$ -Haloalkyl oder  $C_1-C_4$ -Alkoxy;
  - n eine Zahl von 1 bis 5;

25

- Y Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy;
- wobei \* ein Chiralitätszentrum in R-Konfiguration ist.
- 30 2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, wobei
  - R<sup>1</sup> Wasserstoff;
  - R3 C2-C10-Alkyl oder C3-C10-Cycloalkyl; und
  - Y Chlor ist.
- 35 3. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 2, wobei R³ tert. Butyl oder Isopropyl ist.
  - 4. Verbindungen der Formel I nach Ansprüchen 1 bis 3, wobei  $(\mathbb{R}^4)_n$  die folgende Bedeutung hat:

- 2,6-Difluor; 2-Chlor-6-Fluor; 2,6-Dichlor; 2-Methyl-4-fluor; 2-Methyl-6-fluor; 2,4,6-Trifluor; 2,6-Difluor-4-methyl; 2,6-Difluor-4-methoxy; Pentafluor.
- 45 5. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass ein 7-Halogenotriazolopyrimidin der Formel II,

30

5

in der die Substituenten  $R^4$  und Y sowie der Index n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben, mit einem (R)-konfiguriertem Amin der Formel III

10

15

in der die Substituenten  $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$  und  $\mathbb{R}^3$  die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben, umgesetzt wird.

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass 20 (R)-3,3-Dimethylbut-2-ylamin oder (R)-3-Methylbut-2-ylamin eingesetzt wird.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass
   (R)-konfiguriertes Amin der Formel III hergestellt wird, indem man
  - racemisches Amin III mit einem Ester, dessen Säurekomponente ein Fluor-, Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms trägt, in Gegenwart einer Hydrolase enantioselektiv acyliert,
  - ii) das Gemisch aus (S)-Amin III und acyliertem (R)-Amin III trennt und

35

- iii) das acylierte (R)-Amin III einer Amidspaltung unterzieht.
- Fungizides Mittel, enthaltend feste und/oder flüssige Trägerstoffe und eine fungizid wirksame Menge wenigstens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.
- Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Pilzen, wobei man die Pilze oder die von Pilzbefall bedrohten Materialien, Pflanzen, Saatgüter oder den Erdboden mit einer fungizid
   wirksamen Menge mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.